

Ampicillin P

Autorisert

- Ampicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ampicillin P

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

broiler

brevdue

kalv

hund

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

1000.00 gram / 1.00 kilogram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

broiler

- Slakt. 6 dag

-

brevdue

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Tauben anwenden, die der Lebensmittelgewinnung dienen

- Slakt. no withdrawal period

Nicht bei Tauben anwenden, die der Lebensmittelgewinnung dienen.

-

kalv

- Slakt. 4 dag

-

hund

-

gris

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [German](#)
Bare tilgjengelig i [German](#)
Bare tilgjengelig i [German](#)
Bare tilgjengelig i [German](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/08/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

17100.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/04/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073179>